

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

53-045395

(43) Date of publication of application: 24.04.1978

(51)Int.Cl.

CO8G 63/34

(21)Application number: 51-119007

(71)Applicant: TEIJIN LTD

(22)Date of filing:

05.10.1976

(72)Inventor: HASHIMOTO SATOSHI

OKUMURA NORIYA

KAZAMA SEIJI

(54) PREPARATION OF POLYESTER

(57)Abstract:

PURPOSE: To prepare an aromatic polyester having high softening point and excellent whiteness by the polycondensation of a glycol ester of a bifunctional aromatic carboxylic acid in the presence of a specific catalyst.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(9)日本国特許庁

公開特許公報

① 特許出願公開

强 昭53—45395

⑤ Int. Cl.²C 08 G 63/34

識別記号

砂日本分類26(5) D 1226(5) D 101.21

13(9) G 42

庁内整理番号 7455—45 7455—45 7229—4A ⑬公開 昭和53年(1978) 4 月24日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 11 頁)

匈ポリエステルの製造方法

20特

額 昭51-119007

22出

願 昭51(1976)10月5日

⑩発 明 者

橋本怜 松山市福角町甲51-101

百

奥村宣也

甲550—40

⑫発 明 者 風間清司

松山市三町424-21

⑪出 願 人 帝人株式会社

大阪市東区南本町1丁目11番地

愛媛県伊豫郡砥部町宮内字西代

70代 理 人 弁理士 前田純博

前 報 組

1. 佬 期 の 名 桥

ポリエステルのお遊り法

2. 传奇湖水の超明

(1) 少なくとも一板の二官心性芳香族カルボンツのグリコールエステル及び/又はその浜魚合体を異ぶ合反心せしめてポリエステルを製造するに際し、唯新合反心触媒として下記一般式(1)

Ti(OR).(1)

〔式中、Rはアルキル基を示す。〕

で表わされるチタン化合物と下記一般式(1)

(п)

で扱わされる芳香族トリカルボン酸又はその 此水物とを予め反応せしめて似られる反応生成 初を使用することを特徴とするポリエステル の製造方法。

(2) 東部合反応触媒が下記一般式(1)

Ti (OR) (1)

(武中、Rはアルキル塩をボす。)
で及わされるチタン化合物と版チタン化合物
1 モルに対し 1/2 ~2¹/₂モルの内合の下記ー
般式(1)

(поон), (в)

で表わされる庁香族トリカルボンで又はその 無水物とを予め反応せしめて待られる反応生 成内である特許額求の範囲第1項記載のポリ エステルの製組方法。

(3) 电销合反応触程の一方の反心吸引であるチョン化合物が下記一般式 (1')

Ti (OR). (I')

式中、 R は淡紫放る又は 4 のアルキル × を がす。

で扱わされるチタン化合物である特許前米の 低曲形 1 項义は第2項記載のポリエステルの 製造方法。

特開網53-45395(2)

項いずれか 1 直影板のポリエスチルの図道方

3. 强则の详细な原则

な意味はポリエステルの設施方法、特に品献 化型で且つ色数の良好な方香族ポリエステルを 水脂する方法に過するものである。

三官の性方が成为しボンやとグリコールとを したるは成成分とする方が成果リエステルは、 その便械的、物果的、化学的性能が関われている。 ため、浄雅、フィルム、その他の成型物に広か も、特にテレフタル粉を主たるや成分としてか チレングリコール、テトラメチレングリコール、 イキサメチレングリコールとはシクロール、 ー1,4ーシメチロールをまたるのである。

かかるポリエステル、特にポリエチレンテレフタレートはテレフタルがのエチレングリコールエステル及び/又はその低低合体を減止下順 然して産船合反応せしめることによつて製造さ

た咳者の方法では。一チタン酸が変質しめいなど、その様々、取扱いが容易でなく、いずれも L %的に採りするには必当な方法でない。しか もこれらの方法では軟化点の低いポリエステル しか母られない。そして、この欠点は吸型切、 時に砂锥、フィルム等の周工時のスカムの産生 及び恐られる製品の凝焼等の原因になる。

本を明春はチタン化合物を使用して偏似化点ではつ色端の設計なおりエステルを重視合せしめる方法について発展研究した結果、 東郊合文リット物とを反応せしめて作られる反応生成的を明明することによって上記目的を選成しれることを狙った。 本意明は、この知見に流いて近に現場研究を譲れた結果完成したものである。

回ち、水笼明は少なくとも一州の二官派性方 存該カンボン側のグリコールエステル及び/又 はその此所台体を政初合反応せしめてポリエス テルを製造するに際し、戦新合反応無難として 下記一般式(1) れている。この近代合反応は歴歴を使用することによつてはじめて円付に飛行し、はつ面品値面のある製品が得られるものであり、これに使用する歌蝶の再組によつて反応速度、得られる製品の品質が大きく左右される。

使来より、魅れた粗切合触媒はを任しているものとしてテトラブチルチタネートの相きチケン化合物が固られている。しかしながら、かかるチタン化合物を使用した場合、得られるポリエステルは黄色を飛び切く、呼に「ここ的生産の 成が引られる製度の前便用した場合は、供られるポリエステルは黄色を飛び切く、呼に「ここ的生産の なポリエステルはあ色な 好色を覧し、ほつ軟化 点も低下する。

かかるチタン化合物を使用した場合のほ色を

防止する方法がいくつか保養されている。即ち、
特公明48-2229 サ公租には水糸化チタン
を使用する方法が示されており、特公明47-26597 サ公暇には。-チタン院を使用する 方法が示されている。しかしながら、削者の方 法では水糸化チタンの物末化が容易でなく、ま

Ti (OR)(1)

(八中、Rはアルキル佐を示す。) で扱わされるチタン化合内と下止ー は代(8)

(в)

で及わされる方海版トリカルボン選父はその無水内とを予め及ぶせしめて付られる反応生成内を使用することを海徹とするポリエステルの製造方法である。

本発明で使用する二官能性カルボン吸のグリコールエステルは相例なる方法によつて致弱されたものであつてもよい。通常二官能性カルボン吸乂はそのエステル形成性減海体とを加熱反応せしめることによつて製品される。

ここで使用する二官派性カルボン版とはテレフタル限を自たる対果とし、そのエステル形成性誘導体としては炭茶数:~4のアルキルエステル、フェニルエステル等が好ましく使用される。また、テレフタル般以外の二官能性庁の炭カルボン微、例えばイソフタル機、ナフタリン

グリコールとはエチレングリコールを主たる 対象とし、そのエステル形理性誘導体としては、 ほにエチレンオキサイドが好ましく使用される。 その他テテトラメチレングリコール、トリメチレ ングリコール、シクロヘキサンー 1・4ーシメタ ノール等の脂肪族、脂類族グリコールであつて もよい。

かかる佼成分とグリコール成分とからグリコ

娱は、下配一般式们

この反応におけるチタン化合物と芳弁嵌トリ

ールエステル及び/火はその近前合体を製造す る方法は、例えばポリエチレンテレフクレート の哨波線符であるテレフタル波のエチレングリ コールエステル及び/父はその眩滅台はについ て沢川すると、テレフタル機とエチレングリコ - ルとを順後エステル化反応せしめるか、テレ フタル惣の低設アルキルエステルとエチレング りコールとをエステル党級反応せしめるか又は テレフクル波にエチレンオキサイドを付別反応 せしめる方法が 敗に掘りされる。これらの发 心には任意の歌楽を決用することができるが、 本省时の目的を期长し、色綱に恐動揮を及ぼさ ないものを選択して使用するのが好味しい。特 にエステル交換佐を深川する場合は、水谷明に おいて資料合反応強媒として規用する芳春族ト リカルボン似义はその無水物とチタン化合物と の反応性波物をエステル父機触避としても使用 することができ、こうすることは好ましいこと

本発明の方法において使用する直磁合反応触

カルボン酸又はその無水物とのモル比は近い超出をとることができるが、チタン化合物があまりに多いとはられるポリエステルの色調や軟化点が悪化する傾向があり、逆にチタン化合物があまりに少なくなると、動金反応が允分に連行し進くなる傾向があるため、チタン化合う1/2~2¹/₂モルの剥合で使用するのが好ましい。

は0.0005~0.02モル%である。また、その感知時間は、追照合反応が完結する以前であれば何時でもよいが、追納合反応開始前から開始である。また、その可能をでの間に感知するのかがましい。特にエステル交換度に開始しても使用するときは、エステル交換度に開始するのががましい。なお、不発明の目的を逸脱しない。現代で也の食船合反応触媒列えばアンチモン化合物、ゲルマニラム化合物等を併用することもできる。

本発明における資油合度には、特別な条件を 採用する必要はなく、二官派性カルボン酸のの リコールエステル及び/Xはその低資合体を が合反応せしめてポリエステルにする際に採用 される条件が任意に採用される。ポリエチレ テレフタレートの場合には、一般に耐心はフタ ル限のエチレングリコールエステル及びノ又は その低度合体を破圧下、その触点以上300 以下の温度に加熱して発生するグリコールを留

実質的に熱可塑性を失わない程度の盤の三官 ® 以上の多官能性化合物を共血合せしめてもよい。

更に、必要に応じて任意の添加剂、例えば符 色词、觉消剂、鉴光均白剂、安定剂、密外海吸 収剂、エーテル結合防止剂、场貌化剂、链燃化 例、形成防止剂等を使用してもよい。

以下に実施例をあげて本名。 実施例中の部は庭庭部とというにはオルリクロコフェンクールを確認してものののでは、一口ののでは、一口ののでは、一口ののでは、一口ののでは、一口のでは

なお、本発明を実施するに当つて、得られるポリエステルの末端に単質能化合物、例えばベンジル安息香物、フェノールスルホン散場、アーヒドロキシプロパンスルホン酸場等を結合せしめてもよく、また、得られるポリエステルが

更施州]

(1) 触線の調製

エタノール 2.5 部にトリメリット減 0.80 の部(ダモル)を辞解した後、チタンテトラブトキシド 0.6 4 ㎡(又モル)を腐下し、 2.3 年 中 出 出 の下 8 0 でに保持して 6 0 分間 反 応 然 成後 常 益 に 冷却 し、 アセトン 1 5 部を 加え、析出物を 水 5 C 戸 枇 を 川いて 戸 過 し、 1 0 0 で で 2 時 間 乾 燥 せ しめた。 付 5 れ た 反応 生 成 物 の 1 Rチャートが 沿 1 図 で あ り、 その チタン 含 有 州 は 1 1.5 収 以 ペーセントで あつた。

(ロ シメチルテレフクレート970部、エチレングリコール 6 4 0 部及び上配 (1) で 存 た 折出物 0.2 0 部を 獲 拝 礎、 精 密 塔 及 ぶ 4 ク ノール 倒出コンデンサーを 段 け た 反 応 な に 位 然 し 、 反 応 の な な 果生成する メクノール を 糸外に 耐 出 せ し め な る 3 6 年 間 で 内 組 は 2 3 0 で に 速 し 、 3 2 0 ポ の メ

特開昭53-45395(5)

クノールが報出した。

ここで安定州としてトリメチルホスフェー - トの18部及び艶筒剤として二酸化チタン 4.85部を溶測し、しかる後反応混合物を攪 稈板及びエチレングリ関出コンデンサーを設 けた战心恐に伏し、230ゃから285ゃに 徐々におりすると共に常生から 1 mmH8 の 両 具 変に圧力を下げながら直縮合反応せしめた。 全电磁合反応時間3時間30分で〔1〕0.650 のポリマーを得た。このポリマーの畝化点は 261.8 で、色深は上紙82.0、 b値3.1 で あつた。

比較のため上記(1)で得た折出物の代りにチ タンテトラブトキシド O. 1 7部を使用する以 外は上心(口と同様に父応せしめた。母られた ポリマーの [1] は 0.600、色調は L 値 7 8.0、 実施例 3 b 紙 1 C. 5、 軟化点は 2 5 8.3 もであつた。

迷脆例2

実施例1一(1)で用いたエステル交換反応装置

020郡を用いて実施例1-何と同様に反応せ しめた。精巣は第1枚に示す誰りであつた。

Γ	<u>Art</u>	44	生成ポリマー特性			
実験番号	トリメリツ	ナクンテト	(+)	軟化点	色	-44
	ト館 (モル)	ラブトキシ ド (モル)		(2)	L	ъ
3-1	3	1	0.451	2 6 2.0	3 1.5	3.1
3-2	2	1	0.652	261.8	B 2.0	3.2
3 – 3	1	1	O. 6 4 B	261.8	៩ 1.0	3.0
3 – 4	0. 5	1	0.605	259.8	83.3	5.3
3 – 5	0. 2	1	0.600	2 5 9.5	8 O.O	5.3

长箍例 4

世趣例2において、実施例1-(1)で得た析出 杓を添加する際に同時に単にナトリウムメチラ ート0.02部を添加する以外は火脆例2と同様 に反応せしめた。得られたポリマーの〔0〕は 0.642、 軟化点は262.9 で、色調はし値

にシメチルテレフタレート970部、エチレン グリコール 6 4 0 邮及び解鞭マンジン 0.3 0 6 部を仕込み、140でから230でに加熱し、 反応の結果生成するメタノールを図去せしめな がちエステル交換段応せしめた。反応明前後3 時間40分で内組は230mに送し、320米 のメタノールが習出した。

ここで安定剤としてトリメチルホスフェート 0.238船及び始前側として二艘能チタン4.85 ※を添加し、更に実施例1−(イ)で付た折出物 0.20部を掴え、长脆湖1一回と同様に咀紹介 以心せしめた。供られたポリマーの(4)は0.642、 "收化点は262.3 で、色褐はし如 83.1、 b値 3. 2 であつた。

実施例1-⑴においてチタンテトラブトキシ ドとトリメリット艘のモル捌合を昇1役に示す ように横々変える以外は実施例1-(1)と同様に 反応せしめ、夫々の折出物を得、失々の折出物

82.8、 6値 4.5 であつた。

実施例2において酢酸マンガンの代りに酢酸 マグネシウム 0.7 6 郷を使用し、ほつトリメチ ルホスフェートの代りに正リン版 C. 4 2 6 部を 使用する政外は実施例のと同様に反応せしめた。 掛られたポリマーの (*) は O. 6 4 5、 軟化原は 261.9 年、色調は上旬80.1、日東27であ

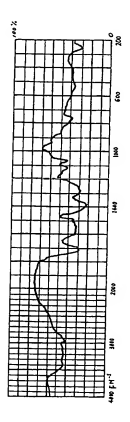
実施例11個においてトリメリツト酸の代り にトリメシン艘(2モル)、ヘミメリット液 (2モル)、無水トリメリコト紙(2キル)を 使用する以外は火施内1-(1)と同様に反応せし めて夫々の折旧物を得、天々の折出物0.20船 を用いて実施例2と同様に反応せしめた。精巣 は別2投に示す値りであつた。

事 2 数

4. 四面の肉単な説明

図はチタンテトラブトキンド 2 モルとトリメリット 概女モルとを 反応せしめ て得られる 反応 生成物 (不発明の重新合反応勉強)の I Rチャートである。

> 特許出額人 帝人 株式 会 社 代理人 弁理士 前 田 納 傳译等: 1



手 統 補 正 曹

58 和 5 2 年 1 1 号 /5 :

特許庁長官殿

1. 事件の表示

沙斯昭 51 - 119007 沙

2 克明の不存

ポリエステルの製造方法

3. 補重がする者。

事件さい対応 一門許出願人

1. 代 (2) (2) 《 建碳酸系代的K内容的2子由1套1号

5. 循注() 符集

明細書全文/第11.15

6. 随电砂图器

(1) 本風明細書を別紙訂正明細書の通じ訂正する。

訂正明細書

1. 発明の名称

ポリエステルの製造方法

- 2 特許請求の範囲
- 1. 少なくとも一種の二官能性芳香族カルボン酸のグリコールエステル及び/又はその低重合体を重縮合反応せしめてポリエステルを製造するに誤し、重縮合反応触媒として下配一般式(I)

Ti (OB)4(I)

〔式中、 B は アルキル 基を示す。 〕
で 表わされる チ タン化合物 とトリメリット 酸、ヘミメリット 酸 及び これら の 無水物 より なる群から 選ばれる 芳香族 ト リカルボン 穣 とを 予め 反応 せしめ て 得られる 反 応生成物 を 使用 することを特徴とする ボリエステルの 製造方法。

2 宣総合反応触媒が下配一般式(ま)

Ti (OR)4 (I)

〔式中、Bはアルキル基を示す。〕

で扱わされるチタン化合物と該チタン化合物 1 モルに対し 1/2~ 2½ モルの割合のトリメ -リット酸、ヘミメリット酸及びこれらの無水 物よりなる酢から選ばれる芳香族トリカルボ ン酸とを予め反応せしめて得られる反応生成 物である特許請求の範囲第1項記載のボリエ スーテルの製造方法。

3. 食縮合反応触媒の一方の反応成分であるチョン化合物が下記一般式 (!')

Ti (OR')4 (I')

て表わされるチタン化合物である特許請求の 範囲第1項又は第2項記載のポリエステルの 製造方法。

4 二官能性芳香族カルボン酸のグリコールエステルがテレフタル酸のエチレングリコールエステルである特許請求の範囲第1項~第3項いずれか1項記載のポリエステルの製造方法。

値のある製品が得られるものであり、とれに使用する触媒の種類によつて反応速度、得られる製品の品質が大きく左右される。

従来より、優れた重縮合触機能を有している
ものとしてテトラブチルチタネートの如きチタン化合物が知られている。しかしながら、かかるチタン化合物を使用した場合、得られるポリエステルは黄色を帯び易く、特に工業的生産速度が得られる程度の益使用した場合は、得られるポリエステルは廣色な黄色を呈し、且つ軟化点も低下する。

かかるチタン化合物を使用した場合の滑色を防止する方法がいくつか提案されている。即ち、特公昭 48-2229 号公報には水素化チタンを使用する方法が示されており、特公昭 47-26597 号公報にはαーチタン酸を使用する方法が示されている。しかしながら、前者の方法では水素化チタンの粉米化が容易でなく、また後者の方法ではαーチタン酸が変質し易いなど、その保任、収扱いが容易でなく、いずれも工業的に保

3 発明の詳細な説明

本発明はポリエステルの 製造方法、 特に高軟 化点で且つ色調の良好な芳香族ポリエステルを 製造する方法に関するものである。

三官能性芳香族カルボン酸とグリコテルはは、 主たる構成成分とする芳香族 ボリエステルは、 その機械的、物理的、化学的性能が足力がになる。 ため、観維、フィルム、その他の立かがないがない。 が明されている。芳香族がリエステルのないです。 も、特にテレフタル酸を主たる ロングリコール、 チレングリコール、テトラメ 又 は ひ ク リコール な チレン ク リコール で 土 な グ リコール は 受 な も の で ある。

かかるポリエステル、特にポリエチレンテレフタレートはテレフタル酸のエチレングリコールエステル及び/又はその低重合体を放圧下加熱して重縮合反応せしめることによつて製造されている。この重縮合反応は触旋を使用することによつてはじめて円滑に逃行し、且つ砥品価

用するには適当な方法でない。しからこれらの方法では軟化点の低いポリエステルしか得られない。そして、この欠点は成型物、特に繊維、フィルム等の加工時のスカムの発生及び得られる契品の免疫等の原因になる。

本先明者はチタン化合物を使用して高軟化点で且つ色調の良好なポリエステルを重縮合せしめる方法について鋭意研究した結果、 豊稲合 合反心 農 としてチタンテトラブトキシドととり リット酸とを反応せしめて 得られる反応 出しいて上記目的を達成してものである。本発明は、 この知見に 悲いる。

即ち、本発明は少なくとも一種の二官能性芳香族カルボン酸のグリコールエステル及び/又はその低嵐合体を重縮合皮にせしめてポリエステルを製造するに戻し、重縮合皮に触媒として下記一般式(I)

Ti (OR)4(I)

(式中、 R は T ルキル基を示す。)

で表わされるチタン化合物とトリメリット酸、ヘミメリット酸及びこれらの無水物よりなる群から出ばれる芳香族トリカルポン酸とを予め反応せしめてみられる反応生成物を使用すること でおなとするボリエステルの製造方法である。

本発明で使用する二官能性カルポン酸のグリュールエステルは如何なる方法によつて製造されたものであつてもよい。通常二官能性カルポン酸又はそのエステル形成性誘導体とを加熱反応せしめることによつて製造される。

ととで使用する二官能性カルボン酸とはテレフタル酸を主たる対象とし、そのエステル形としては炭素の1~4のアルキルにステル、フェニルエステルの二官能性防御の一つになれる。また、テレフタル吸以外の二官能性防御がカルボン酸、ヴァエニルジカルボン酸、ジフェニルジカルボン酸、ジフェニルエーテルジカルボン酸、ジフェニルエーテルジカルボン酸、ジフェニルエーテルジカルボン

ン酸、ジフェノキシェタンジカルボン酸、 A - く、 と ドロキシェト キン安息 青酸 等で あつて も は 会 を 性 芳 香 族 カルボン酸 人 で の こ 官能 性 芳 香 族 カルボン酸 、 で の な で の で は 例 えば、 セ パ シン酸、 ア ジ ピ ン酸、 俗 健 等 の こ 官能 性 脂 肪 族 カルボン酸 、 1. 4 ー シ ク ロ ヘ ギ ン ジ カルボン 酸 マ の こ 官能 性 脂 肪 あ かん ボン 酸 、 1. 4 ー シ ク ロ ハ ボン 酸 又 は こ れ ら の エ ステル 形 成 性 誘 導 体 で 献 え て も よ い 。

グリコールとはエチレングリコールを主たる 対象とし、そのエステル形成性誘導体としては、 特にエチレンオキサイドが好ましく使用される。 その他テトラメチレングリコール、トリメチレ ングリコール、シクロヘキサンー1.4 ージメタ ノール等の脂肪族、脂母族グリコールであつて もよい。

かかる酸成分とグリコール成分とからグリコールエステル及び/又はその低度合体を製造する方法は、例えばポリエチレンテレフタレートの構成原料であるテレフタル酸のエチレングリ

本発明の方法において使用する 富裕合反応般 磁は、下紀一般式(I).

Ti (UR)4(I)

|式中、 R はアルキル基であり、 将にブロ |ビル基又はブチル基が好ましい。 この以心におけるチタン化合物と芳香族トリカルボン酸とのモル比は広い範囲をとることができるが、チタン化合物があまりに多いと得られるボリエステルの色調や軟化点が悪化する類向があり、逆にチタン化合物があまりに少なくなると直紹合反応が充分に進行し難くなる傾向

特用。153-45395 (9)

があるため、チタン化合物 1 モルに対し芳香族 トリカルボン酸を ½~ 2½ モルの割合で使用 子るのが好ましい。

とのようにして供たチタン化合物と芳香族ト リカルボン酸との反応生収物(以下芳香族トリ カルポン酸チタンと首う)は、そのまま使用し ても、またアセトン等によつて再結稍裂して用 いてもよい。その使用値は、特に制限する必要 はないが、あまりに少ないと充分な重縮合反応 速度が供られず、逆にあまり多くすると供られ るポリエステルが黄色になる傾向があるので、 通常ポリエスケルの原料として使用する二官能 性カルボン酸成分に対し、チタン原子換具で 0.001~0.05モル乡、好ましくは 0.005~ 0.02 モル乡である。また、その酢加時湖は、血紹合 反応が完結する以前であれば何時でもよいが、 重磁合反応開始前から開始直接までの間に影加 するのが好ましい。特にエステル交換触媒とし ても使用するときは、エステル交換反応開始前 から開始直後までの間に上記量終加するのが好 ましい、たお、本発明の目的を逸脱しない範囲で他の重略合反応触媒例をはアンチモン化合物、ゲルマニラム化合物等を併用するとともできる。

本発明における重縮合反応は、特別な条件を 採用する必要はなく、二官能性カルポン酸のグ リコールエステル及び/又はその低重合体を重 縮合反応せしめて、ポリエステルにする祭に採 用される条件が任意に採用される。ポリエチレ ンテレフォレートの場合には、一般に前記量の 芳香族トリカルポン酸チタンを添加したテレフ タル娘のエチレングリコールエステル及び/叉 はその低重合体を破圧下、その触点以上300℃ 以下の温度に加熱して発生するグリコールを留 去するととによつて重略合反応せしめる方法が 採用される。また、芳香族トリカルポン餃チタ ンをエステル交換触媒としても使用する場合、 そのエステル交換反応にも特別の条件を採用す る必要はなく、例えばポリエチレンテレフタレ - トの場合には、前記量の芳香族トリカルポン 暇チタンを弥加した反応混合物(テレフタル嬢

以下に実施例をあげて本発明を更に辞述する。 実施例中の部は重負部であり、〔7〕はオルソク

ロロフェノールを格被とし、 35 でで側にして、 4 から水めた機関 16 度である。 色調はポリマーを選案気流中 200 でで 20 分間 熱処理して結晶化せしめた後、その表面色をカラーマンン社製)で側定をのでした。 L値は明度を示して 級が大きい程明度が高いことを示し、 b値が (+) 側に大きい程費の度合が大きいことを示し、 軟化点はペネトレーション法により側定した。

夹 應例 1

们 触媒の調製

エタノール 2 5 部にトリメリット酸 0.80 部を溶解した後、チタンテトラブトキシド 0.64 部(トリメリット酸に対し ¹/2 モル)を腐下し、空気中常圧の F 8 0 ℃に保持して 6 0 分間反応 熟成せしめた。反応熟成後常温に冷却し、 アセトン 1 5 部を加え、析出物を & 5 C 戸紙を用いて 2 時間 乾燥せしめた。

(ロ) ポリエステルの製造

一 ジメチルテレフタレート 970部、エチレンクリコール 640部及び上記(I)で得た析出物 1.020部を競拌機、稍解塔及びメタノール解出コンデンサーを設けた反応器に仕込み、140でから 230でに加熱し、反応の結果生成するメタノールを系外に留出せしめながらエヌテル交換反応せしめた。反応開始後 3 時間で内 点は 230でに達し、320部のメタノールが留出した。

ことで安定列としてトリメチルホスフェート 0.18 部及び艶消剤として二酸化チタン 4.85 部を恋加し、しかる後反応混合物を搅拌硬及びエチレングリコール留出コンデンサーを設けた反応器に移し、230 でから 2.85 でに徐々に昇温すると共に常圧から 1 m H9 の高真空に圧力を下げながら重縮合反応せしめた。

を応加し、更に実施例1 - (1) で丹た析出物 0.20 配を加え、実施例1 - (1) と同様に重編合反応せ しめた。丹られたポリマーの (7) は 0.642、飲 化点は 2.623で、色調は L 値 8 3.1、 b 値 3.2であ つか。

突 施 例 3

実施例1 - (1) においてチタンテトラブトキシドとトリメリット酸のモル割合を第1 役に示すように種々変える以外は、実施例1 - (1) と同様に反応せしめ、夫々の析出物を得、夫々の析出物の0.20 部を用いて実施例1 - (1) と同様に反応せしめた。結果は第1 安に示す通りであつた。

弗 1 表

突厥奋号	· 融 · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		生成ポリマー特性				
		チタンテトラブ トキント(モル)		軟化点 100	色	調	
					Ĺ	ь	
3 – 1	3 .	1	0.451	2620	8 L 5	3.1	
3 - 2	2	1	0.652	261.8	820	3.2	
3 – 3	1	1	0.648	2618	810	3.0	
3-4	0. 5	1	0.605	2 5 9.8	8 1.3	4:3	
3-5	0.2	1	0.600	2595	8 0.0	5.3	

全 並 縮 合 反 応 時 闭 3 時 間 3 0 分 で (7) 0.6 5 0 の ポリマーを 得 た。 この ポリマーの 軟 化 点 は 2 6 1.8 ℃、 色 調 は L 値 8 2 0 、 b 値 3 1 で あ つ た。 比 較 の た め 上 記 川 で 得 た 析 出 物 の 代 り に チ タンテト ラブト キンド 0.1 7 部 を 使 用 す る 以 外 は 上 記 (口) と 同 様 に 反 応 せ し め た。 み ら れ た ボ リマーの (7) は 0.6 0 0 、 色 調 は 1. 値 7 8.0 、 b 値 1 0.5 、 軟 化 点 は 2 5 8 3 ℃ で を つ た 。

要 麻 例 2

実施例 1 ー 回 で 用 い た エ ス テ ル 交換 反 応 装 値 に ジ メ チ ル テ レ フ タ レ ー ト 9 7 0 部 、 エ チ レ ン グ リ コ ー ル 6 4 0 部 及 び エ ス テ ル 交 換 触 媒 と し て 酢酸 マ ン ガ ン 0.3 0 6 部 を 仕 込 み 、 1 4 0 で か ら 2 3 0 で に 加 熱 し 、 反 応 の 結 果 生 成 す る メ タ ノ ー ル を 留 去 せ し め な が ら エ ス テ ル 交 換 反 応 せ し め た 。 反 応 朔 始 後 2 時間 4 0 分 で 内 温 は 2 3 0 で に 透 し 、 3 2 0 部 の メ タ ノ ー ル が 留 出 し た 。

ことで安定剤としてトリメチルホスフェート 0.238部及び煙消剤として二酸化チタン 4.85 邸

SEZ 766 (971 4

実施例 2 において、実施例 1 一 (イ) で得た析出物を添加する誤に同時に更にナトリウムメチラート 0.02 部を添加する以外は実施例 2 と同様に反応せしめた。得られたポリマーの〔7〕は 0.642、軟化点は 2629 C、色調は L 値 828、 b 値 4.5 であつた。

奥 施 例 5

実施例 2 においてエステル交換触媒として使用した酢酸マンガンの代りに酢酸マグネシウム 0.7 6 部を使用し、且つ安定剤として使用したトリメチルホスフェートの代りに正リン酸 0.4 2 6 部を使用する以外は実施例 2 と同様に反応せしめた。 尚られたボリマーの〔7〕は 0.6 4 5 、 歌化点は 2619 C、色調は L 値 8 0.1 、 b 値 2 7 であつた。

契始约6.7

実施例 1 一(1) においてトリメリット酸の代りにへミメリット酸(2モル)、無水トリメリット酸(2モル)、無水トリメリット酸(2モル)を使用する以外は実施例 1 ー(1) と同様に反応せしめて夫々の析出物を得、夫々の析出物 0.20 部を用いて実施例 2 と同様に反応せじめた。結果は第2 器に示す通りであつた。

第 2 装

1		₩	煤	生成ポリマー特性			
		芳香族トリカルポン酸	チタン化合物	(1)	軟化点 (C)	户 L	斯
类点	§ (7 1) 6	ヘミメリット 白沢	チタンテトラブトキント	0.638	2620	7 9.8	3.8
,		無水トリメリツト級		0.6 5 4	261.9	781	3.6

4. 図面の簡単な説明

図はチタンテトラブトキシド2モルとトリメリット殴4モルとを反応せしめて得られる反応生成物(本発明の重縮合反応胺媒)の「Rチャートである。

将 許 出 馴 人 帝 人 殊 式 会 社 代 想 人 弁 建士 前 出 統 博